PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

56-118440

(43) Date of publication of application: 17.09.1981

(51)Int.CI.

CO8L 23/16 CO8K 5/14

(21)Application number: 55-021696

(71)Applicant: MITSUI PETROCHEM IND LTD

(22)Date of filing:

25.02.1980

(72)Inventor: MISHIMA TAKASHI

OKAMOTO KATSUO MATSUDA AKIRA

(54) RUBBER COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: A rubber composition with excellent workability and thermal aging resistance, which is prepared by compounding an ethylene-α-olefin-polyene copolymer rubber and an ethyleneα-olefin copolymer rubber with a specified polybutene in addition to a specified vulcanizer, etc.

CONSTITUTION: A thermal aging-resisting rubber composition, comprising (A) an ethylene- α olefin-polyene copolymer rubber of molratio of the ethylene unit to the α-olefine unit about 55/45W95/5, (B) an ethylene- α -olefin copolymer rubber of mole ratio of the ethylene unit to the a-olefin unit about 55/45W95/5, contg. no polyene component, in a weight ratio of A/B of about 55/45W99/10, (C) at least about 0.003mol part org. peroxide vulcanizer, (D) at least about 0.003mol part vulcanizing auxiliary, (E) at least about 0.5pt.wt. antioxidant and (F) at least about 5W50pts.wt. low-molecular polybutene substantially contg. no C-C unsaturated bond, each based on 100pts.wt. tolal of said A and B components.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(9) 日本国特許庁 (JP)

10特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭56—118440

⑤ Int. Cl.³C 08 L 23/16C 08 K 5/14

識別記号

庁内整理番号 6779-4 J 6911-4 J ❸公開 昭和56年(1981)9月17日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 12 頁)

69ゴム組成物

②特:

顧 昭55--21696

②出 顧 昭55(1980) 2 月25日

⑩発 明 者 三島孝

市原市有秋台西二丁目4番地1

70発 明 者 岡本勝男

市原市有秋台東三丁目2番地

⑩発 明 者 松田昭

市原市有秋台東三丁目2番地

⑪出 願 人 三井石油化学工業株式会社

東京都千代田区霞が関3丁目2

番5号

邳代 理 人 弁理士 山口和

明細書の豫書(内容に変更なし)

明 細 書

・ 発明の名称
ゴム組成物

3 特許請求の範囲

- (I)(i) エチレン単位とαーオレフイン単位とのモル比(エチレン/αーオレフイン)が約55/45~約95/5のエチレン・αーオレフイン・ポリエン共重合ゴム(A)、
- (i) 該共重合ゴム(A/K対する重量比(A/B) が約ss/4s~約90/10である量の、エチレン単位とαーオレフインとのモル比(エチレン/αーオレフイン)が約ss/4s~約9s/s、且つポリエン成分を含有しないエチレン・αーオレフィン共重合ゴム(B)、
- (血) 上記ゴム成分(A)及び(B)の合計量 / 00重量 部に対して約0003モル部以上の有機ベル オキシド加硫剤(C)。
- Ы 上記ゴム成分(A)及び(B)の合計 / O O 重畳部

に対して約 a o o 3 モル部以上の加硫助剤(l)、

- (v) 上記ゴム成分(A)及び(B)の合計 / 0 0 重量部 に対して約.0 5 重量部以上の酸化防止剤(B)、 及び
- (4) 上記ゴム成分(A)及び(B)の合計 / 0 0 重量部 に対して約 5 ないし約 5 0 重量部の実質的に 炭素一炭素不飽和結合を有しない低分子量ポ リプテン(F)

を含有することを特徴とする耐熱老化性ゴム組成物。

3 発明の詳細な説明

本発明は、加工性に優れ、且つ優れた耐熱老化性の加硫物を形成できる(エチレン/αーオレフィン/ポリエン共重合ゴム)ー(エチレン/αーオレフィン共重合ゴム)系のゴム組成物に関する。

従来、例えばエチレン・プロピレン・ポリエン 共重合ゴムやエチレン・プロピレン共重合ゴムの 如きエチレン・プロピレン系共重合ゴムから得ら れる加硫物が、そのゴムの構造に由来して良好な 耐熱老化性、耐オゾン性、耐薬品性、電気絶縁性を有し、また柔軟性を具備しているため、例えば、機械的振動が激しく高温雰囲気に晒される自動車エンジンのブラグキャップ、イグニッションキャップ、ディストリピューターキャップ、イグニッションケーブルの絶縁層、ラジェーターホースなどの自動車エンジン周辺の部品に、また舶用電線の絶縁層、更には通常の送電用電線の絶縁層をどに利用されている。

しかしながら、とれら用途へのエチレン・ブロ ビレン共重合ゴムの如きオレフイン系ゴムの耐熱 老化性に一層の向上性質の賦与が望まれている。

例えば、自動車の排ガス規制をどにより、燃焼効率の向上が企図され、これに伴うエンジン温度の上昇に起因して、エンジン周辺の温度が従来/00で以下であつたものが/00で以上と従来より高温度に晒される結果となり、従つてエンジン周辺部に使用される部品はより一層の耐熱老化性を要求されるに到つたが、従来公知のエチレン・プロビレン系共重合ゴム組成物から得られる加

ド加硫剤、酸化防止剤及び所望により、少量の加工補助剤を含有してなる新規なゴム組成物が、顕著に優れた耐熱老化性を示す加硫物を与えるととを発見し、別途等許出願した。

しかしながら、上記組成物からの加硫物の耐熱 老化性は加工補助剤を多量配合すると損われるの で耐熱老化性を充分に発現するには加工補助剤を 全く配合しないか又は配合しても少量とせざるを 得ず、その結果としてゴムとその他の配合剤を均 一に混合する目的で採用されるロール加工工程で ロールへの喰い込みが悪い、ロールへの巻付性が 悪いなどのロール加工上の問題が生じた。

本発明者等はロール加工性にも優れ、且つ耐熱 老化性にも優れるゴム組成物を得べく更に研究を 続けた結果、実質的に炭素ー炭素不飽和結合を有 しない低分子量のポリプテンの特定量を配合すれ ばロール加工性及び耐熱老化性の両者を相当満足 させることを知見し本発明の完成に到つた。

すなわち本発明は、

(i) エチレン単位とαーオレフイン単位とのモル

硫物はこの要求を満たさないことを本発明者は知 つた。

又、船舶用の電線、すなわち舶用電線は船内を 複雑に配線する必要から柔軟性を特に要求される ため、舶用電線の絶縁層としてエチレンープロピ レン系共重合ゴムの加強物が好適に使用されてい るが、船舶が長期間海上を運行する性質上舶用電 線の故障は許されず、特に舶用電線の絶縁層の耐 久性に関しては厳しい要求がなされ、より一層の 耐久性の向上が望まれていた。

本第明者等は、上述の如き従来技術のトラブルを見服できる更に改善された特性を有する組成物を開発すべく研究を行い、その結果エチレン/ αーオレフイン/ポリエン共重合ゴム(a)、ポリエン成分を含有しない、すなわち、ポリエン成分に由来する二重結合を含有しないエチレン/ αーオレフイン共重合ゴム(b)との組み合わせからなり、該共重合ゴム(a)/ 該共重合ゴム(b)の重量比が約まま/45~約90//0であるオレフイン系混合ゴム成分と、特定量条件を満足する有機ベルオキン

比(エチレン/αーオレフイン)が約 s 0 / s 0 ~約 9 s / s のエチレン・αーオレフィン ・ポリエン共重合ゴム(A)、

- (d) 該共重合ゴム(A)に対する重量比(A/B)が 約55/45~約90/10である量の、エチ レン単位とαーオレフイン単位とのモル比(エ チレン/αーオレフイン)が約50/50~約 95/5、且つポリエン成分を含有しないエチ レン・αーオレフイン共重合ゴム(B)、
- (曲) 上記ゴム成分(A)及び(B)の合計 / 0 0 重量部に対して約 0 0 0 3 モル部以上の有機ベルオキシト加硫剤(c)、
- (b) 上記ゴム成分(A)及び(B)の合計 / 0 0 重量部に対して約 0 0 0 3 モル部以上の加硫助剤(D)、
- (v) 上記ゴム成分(4)及び(B)の合計 / 0 0 重量部に対して約 0 5 重量部以上の酸化防止剤(B)、及び
- (n) 上記ゴム成分(A)及び(B)の合計100重量部に対して約5ないし約50重量部の実質的に炭素 一炭素不飽和結合を有しない低分子量ポリブテ

ン(F)、

を含有することを特徴とする耐熱老化性ゴム組成 物が提供される。

本発明の目的ならびに利点は以下の記載から一 層明らかとなるであろう。

本発明ゴム組成物における一方のゴム成分は、 エチレン単位とαーオレフィン単位のモル比(エ チレン/αーオレフィン)が約50/50~約 95/5、好ましくは約55/45~約95/5 のエチレン・αーオレフィン・ポリエン共重合ゴ ム似である。

上配モル比が約50/50未満と小さすぎると、得られる加硫物の強度、耐熱老化性などに無視できない低下を生じ、また、該モル比が約95/5を超えて大きすぎると、得られる加硫物のゴム的性質が低下するので、上配モル比範囲である共重合ゴム(A)を使用する。

該共重合ゴム(A)の形成に用いるαーオレフイン の例としては、プロピレン、1ープテン、1ーペ ンテン、1ーヘキセン、4ーメチルー1ーペンテ

示することができる。これらの中でも、好ましい ポリエンは環状非共役ジエン及び 1,4-ヘキサジ エン、とりわけジシクロペンタジエン又は s - エ チリデン- 2 - ノルボルネンである。

上記エチレン・αーオレフイン・ポリエン共重合ゴム(A)は、上記例示の如きポリエン成分を含有し、該共重合ゴム(A)におけるその含有量は、ヨウ素価表示で表示して好ましくは約4~約50、より好ましくは約4~約30である。

本発明ゴム組成物における他方のゴム成分は、 エチレン単位とαーオレフィン単位とのモル比(エチレン/αーオレフィン)が約50/50~約 95/5、好ましくは約95/25~約95/5 であつて、且つポリエン成分を含有しないエチレン・αーオレフィン共重合ゴム(B)である。

上記モル比が 5 0 / 5 0未満小さすぎると、得られる加硫物の強度、耐熱性に無視できない低下を示し、また、該モル比が約 9 5 / 5 を超え大きすぎると、得られる加硫物のゴム的性質が悪化するので、上記モル比範囲である共重合ゴム(1)を使

ン、1ーオクテン、1ーデセン及びこれらの少なくとも二種混合物を例示することができる。これらの中でもプロビレン及び1ープテンの利用がとくに好ましい。

又、上記共重合ゴム(A)の形成に用いるポリエン 成分の例としては、1.4-ヘキサジエン、1.6-オクタジエン、ユーメチルー/,5ーヘキサジエン、 6ーメチルー1,5ーヘブタジエン、1ーメチルー ノ・メーオクタジエンのような鎖状非共役ジエン! シクロヘキサジエン、ジシクロペンタジエン、メ チルテトラヒドロインデン、よーピニルノルポル ネン、5-エチリデン-2-ノルポルネン、5-メチレンーユーノルポルネン、ケーイソプロピリ デンー 2- ノルボルオン、6-クロロメチルー5 ーイソプロペニルーコーノルポルネンのようを環 状非共役ジエン: 2,3-ジイソプロピリデンーを ーノルポルネン、ユーエチリデンー3ーイソプロ ピリデンーォーノルポルネン、ユープロペニルー 2,2-ノルボルナジエン、1.3.2-オクタトリエ ン、1.4.9-デカトリエンのようなトリエンを例

用する。

該共重合ゴム(B)の形成に用いるαーオレフイン の例及び好ましいαーオレフインとしては、上記 共重合ゴム(A)について述べた同様なαーオレフインが例示できる。

該共重合(B)は、ポリエン成分を含有しないので、 それに由来する二重結合を分子鎖中に含まない共 重合ゴム成分である。このような共重合ゴム(B)は、 例えばチークラー触媒下にエチレン及びαーオレ フィンを共重合せしめて得られるが、不均化反応 などにより少量の二重結合が分子鎖内に存在する ことがありうる。このような場合でも共重合ゴム (B)は、通常ョウ素価が2以下であり本発明の共重 合ゴム(B)として好適に使用できる。

上記共重合ゴム(A)及び共重合ゴム(B)のそれぞれの極限粘度(D)は、デカリン中、135℃において多点法による側定で、好きしくは約06~約6 de/9、より好きしくは約08~約4de/9、更に好きしくは約08~約3de/9であるのがよい。(D)が上記例示範囲未満小さすぎると加硫物の強度

特開昭56-118440(4)

が低く、また、上記例示範囲を超えて大きすぎると加硫物の製造に際し、例えば未加硫配合ゴムを調製するロール加工工程でのロール加工性の低下及び該配合ゴムを所望の形状に成形する工程での流動性の低下による成形適性の悪化など加硫物製造上のトラブルを生じやすいので、上記例示範囲の例の採用が好ましい。

とくに、電線の絶縁層に利用する組成物の場合 には、上記例が約0.8~約2de/8の範囲にある 共重合ゴムの利用が好適である。

本発明に於いて、上記エチレン・αーオレフイン・ポリエン共重合ゴム(A)と上記エチレン・αーオレフイン共重合ゴム(B)とは重量比(A/B)が約ま5/45~約90/10となる量割合で使用される。該重量比は、好ましくは約60/40~約80/20である。該量割合が、上記範囲をこえて共重合ゴム(A)過剰となつても、耐熱老化性の優れた加強物が提供できなくなるので、本発明においては上記重量比(A/B)条件を満足するように、共重合ゴム(A)及び共重合ゴム(B)を用いる。

重量部に対して約 a o o 3 モル部以上、例えば約 a o o 3 ~約 a o 2 モル部の有機ペルオキシド加 硫制(c)を含有する。該加硫剤(c)の使用量は、上記合計 / o o 重量部に対して、好ましくは約 a o o s ~約 a o / s モル部である。

該加硫剤(C)の使用量が上記範囲を超えて過少に なると加硫物の強度及び耐熱老化性の低下を生じ、 過剰にすぎても耐熱老化性が低下する場合がある ので、本発明ゴム組成物においては、上記量範囲 で使用される。又、本発明ゴム組成物においては、 有機ベルオキシド加硫剤(C)を使用するが、加硫剤 (C)に代えて硫黄、有機硫黄化合物などを用いると 得られる加硫物の耐熱老化性が劣つたものとなる。 但し、加硫剤(C)の一部、とくには少部分を硫黄で 代換して、機械的強度の一層の向上を達成できる 場合があるので、そのような量での利用は、本発 明の態機に包含される。この際、硫黄の使用量は、 有機ベルオキシド加硫剤(C)/モルに対して約1/2 モル以下の少量で利用するのがよい。

上記有機ペルオキシド加硫剤(c)の例としては、

更に、本発明のゴム組成物に於いては、組成物重量に基いてゴム成分(A)及び(B)の合計量が、約25 重量多以上、より好ましくは約35重量多以上占 めるのが好ましい。

又、比較的低硬度、例えばJIS A 表示でHS が約40~約10程度の加硫物を得たいときは、ゴム成分(A)、(B)として、エチレン単位とαーオレフイン単位のモル比(エチレン/αーオレフイン)が約50/50~約80/20のものを選択し、一方HS が約65程度以上の高硬度の加硫物を得たいときはゴム成分(A)、(B)のいずれか又は両者とも設モル比が約80/20~約95/50ものを選択すれば良い。又該モル比が約80/20~約95/5とエチレン単位含有量が多いゴム成分(A)、(B)を使用するときに、炭素数4~10のαーオレフインから構成される共重合ゴム(A)、(C)を用いると一層高強度の加硫物が得られる。

本発明ゴム組成物は、上述の二種の共重合ゴム (A)及び(B)からなるゴム成分を必須成分として含有 するほかに、上記ゴム成分(A)及び(B)の合計 / 0 0

第三プチルヒドロベルオキシド。クメンヒドロベ ルオキシド、ジイソプロピルベンゼンヒドロベル オキシド、pーメンタンヒドロベルオキシド、 2.5-ジメチルー2.5-ジヒドロベルオキシヘキ サン、2,5ージメチルー2,5ージヒドロベルオキ シヘキシンー3などの如きアルキルヒドロペルオ キシド類」ジ・第三ブチルペルオキシド、ジ・第 三アミルペルオキシド、第三プチルクミルペルオ キシド、ジクミルベルオキシド、1,4-(または /.3-) ジ第三プチルペルオキシイソプロピルベ ンゼン、2・2ージ第三プチルベルオキシブタン、 2,5-ジメチル-2,5-ジ(第三プチルペルオキ シ)へキサン、2,5ージメチルー2,5ージ(第三 プチルペルオキシ)ヘキシンー3、 nープチルー 4・4~ジ第三プチルパレレート、1・1~ジ第三プ チルペルオキシシクロヘキサン、ジー第三プチル ペルオキシー3,3,5ートリメチルシクロヘキサン、 2,2-ピス(4,4-ジー第三プチルベルオキシシ クロヘキシル)プロパンなどの如きジアルキルペ ルオキシド類エジアセチルベルオキシド、ジブロ

ピオニルペルオキシド、ジオクタノイルペルオキ シド、3,5,5~トリメチルヘキサノイルペルオキ シド、ジデカノイルペルオキシド、ジラウロイル ベルオキシド、ステアロイルベルオキシド、ジベ ンゾイルペルオキシド、ジーゥークロロベンゾイ ルペルオキシド、ジー2.4ージクロロベンゾイル ペルオキシド、サクシニツアシドペルオキシドな どのジアシルペルオキシド類;第三ブチルペルオ キシアセテート、第三ブチルペルオキシイソプチ レート、第三プチルペルオキシピバレート、第三 プチルベルオキシマレイツクアシド、第三プチル ペルオキシネオデカノエート、第三プチルペルオ キシベンゾエート、ジ第三プチルジペルオキシフ タレート、第三プチルペルオキシラウレート、 2.5-ジメチルー2.5-ジ(ベンソイルペルオキ シ) ヘキサン、第三プチルベルオキシイソプロピ ルカーポネートなどの如きペルオキシエステル類 3 ジシクロヘキサノンベルオキシドなどのケトン ペルオキシド類:及びこれらの混合物などがあげ られる。なかでも半減期 / 分を与える温度が /30

の機械的強度の向上のほかに、耐熱性も向上させることができる。上記使用量範囲を逸脱して、加硫助剤(D)の使用量が過少となると、強度、耐熱性が劣り、過剰にすぎると無駄な使用となるだけではなく、場合によつては耐熱性に悪影響を与えることがあるので、上記量範囲で利用される。

 でないしょ00での範囲にある有機過酸化物の使用が好ましく、特にロープチルー4・4ージ第三プチルバレレート、ジクミルベルオキンド、2・5ージメチルー2・5ージ(第三プチルベルオキシ)へキサン、2・5ージメチルー2・5ージ(第三プチルベルオキシ)へキシンー3、ジ第三プチルベルオキンド、1・1ージ第三プチルベルオキンド、1・1ージ第三プチルベルオキンド、1・1ージ第三プチルベルオキンド、第三プチルヒドロベルオキンドなどの有機過酸化物が好ましく使用できる。

本発明のゴム組成物は、上述の共重合ゴム(()、(目)及び有機ペルオキシド加硫剤(C)のほかに、該ゴム成分(A)及び(B)の合計 / 00重量部に対して約 003 モル以上、例えば約 003 ~約 003 モル部、好ましくは約 000 5 ~約 00 / 5 モル部の加硫助剤(D)を含有する。該加硫助剤(D)は、有機ペルオキシド加硫剤(C)に対して、ほご当モルまでの量で用いるのがよい。加硫剤(C)のほかに加硫助剤(D)を併用することによつて、得られる加硫物

物:その他N.N-フェニレンピスマレイミド、ジビニルペンゼン及びジビニルトルエンなどをあげることができる。これら例示の加硫助剤(D)の中でも、p.p-ジペンゾイルキノンジオキシム、pーキノンジオキシム、トリアリルシアヌレート、ポリエチレングリコールジメタクリレートなどの利用がより好ましい。

本発明のゴム組成物は、上述した共重合ゴム(A) 及び(B)、有機ベルオキント加強剤(C)及び加強助剤(D)のほかに、更に、該ゴム成分(A)及び(B)の合計 / 00重量部に対して約05重量部以上、好ましくは約05~約4重量部、より好ましくは約1~約3重量部の酸化防止剤(E)を含有する。該酸化防止剤(E)の使用量が約05重量部未満過少となると、得られる加強物の耐熱を化性が低下して不都合である。また約4重量部を超えて多量の酸化防止剤を用いても、更に一層の改善は期待できず、いたずらに使用量を大とするにすぎないので、約4重量部までの使用量で充分である。

このような酸化防止剤(図の例としては、スチレ

特開紹56-118440(6)

ン化フエノール、2.6ージー第三プチルフエノー ル、2.6ージー第三プチルー4ーメチルフエノー ル、2,6ージー第三プチルーpーエチルフエノー ル、2,4,6-トリー第三プチルフエノール、プチ ルヒドロキシアニソール、/ーヒドロキシー3ー メチルー4ーイソプロピルペンゼン、モノ第三プ チルーpークレゾール、モノ第三プチルーmーク レゾール、2,4ージメチルーも一第三プチルフエ ノール、プチル化ピスフエノールA、2.21ーメチ レンーピス(4ーエチルー6一第三プチルフエノ ール)、4,4'ープチリデンービス(3ーメチルー 6-第三プチルフエノール)、2,2ーメチレンー ピス(キーメチルーも一第三プチルフエノール)。 2,2-メチレンーピス(4-エチルー6-第三ブ チルフエノール)、4,44+メチルーピス(2,6-ジー第三プチルフエノール)、2、2ーメチレンー ピス(リーメチルーも一第三ノニルフエノール)、 4,4一プチリデンーピス(3ーメチルー6-第三 プチルフエノール)、2,2-イソプチリデンービ ス(4,6ージメチルフエノール)、4,41ーチオー

ビス(3ーメチルー6一第三プチルフエノール)、 ビス(3ーメチルー4ーヒドロキシー5ー第三ブ チルペンジル)スルフイド、4,4′ーチォービス(ユーメチルーも一第三プチルフエノール、2,2-チオービス(リーメチルー6ー第三プチルフエノ ール)、4・4'ーチオーピス(6一第三プチルー3 ーメチルフエノール)、2,2ーチオ〔ジエチルー ビス3(3,5ージー第三プチルー4~ヒドロキシ フエノール)プロピオネート]、ビスー(3.3-ピス(4'ーヒドロキシー 3'-第三プチルフェノー ル) ープチリックアシド] グリコールエステル、 ピス[2-(2-ヒドロキシー5-メチルー3-第三プチルーペンジル)-4-メチルー6-第三 プチルフエニル]テレフタレート、1.3.5-トリ ス (3′, 5″ー ジー第三プチルー 4′ーヒドキシペンジ ル)イソシアヌレート、N.N'ーヘキサメチレンー ビス(3.5ージー第三プチルー4ーヒドロキシー ヒドロシナミド) 、n~オクタデシルー3- (4' ーヒドロキシー31.51-ジー第三プチルフェノール)プロピオネート、テトラキス[メチレンー3(

3.5-ジー第三プチルー4ーヒドロキシフエニル)プロピオネート]メタン、/・パーピス(4ーヒ ドロキシフエニル)シクロヘキサン、2.6ーモノ (αーメチルベンジル)フエノール、ジ(αーメ チルベンジル)フエノール、トリ(αーメチルベ ンジル)フエノール、ピス(2ーヒドロキシー3 一第三ブチルー 5'ーメチルペンジル)4ーメチル ーフエノール、2.5ージー第三アミルハイドロキ .ノン、2.6 ージー第三プチルーαージメチルアミ ノーゥークレゾール、2.5ージー第三プチルハイ ドロキノン、3,5ージー第三プチルー4ーヒドロ キシベンジルリン酸のジエチルエステル、カテコ ール、ハイドロキノンなどの如きフエノール系酸 化防止剤12ーメルカプトペンズイミダゾール、 ユーメルカプトペンゾイミダゾールの亜鉛塩、2 ーメルカプトメチルペンズイミダゾール、 ユーメ ルカプトメチルベンズイミダゾールの亜鉛塩の如 きベンズイミダゾール系酸化防止剤 レジミリスチ ルチオジプロピオネート、ジラウリルチオジプロ ピオネート、ジステアリルチオジプロピオネート、 ジトリデシルチオジプロピオネートの如き脂肪族 チオエーテル系酸化防止剤;ジプチルジチオカル バミン酸の亜鉛又はニツケル塩、ジエチルジチオ カルバミン酸の亜鉛塩、エチルーフエニルージチ オカルパミン酸の亜鉛塩、ジメチルジチオカルバ ミン酸の亜鉛塩、ジアミルジチオカルバミン酸の 亜鉛塩などの如きジチオカルバミン酸の金属塩系 酸化防止剤:2,2,4-トリメチルー/,2ージヒド ロキノリン又はその重合体、6-エトキシ-2,2, 4ートリメチルー1.2ージヒドロキノリンなどの 如きキノリン系酸化防止剤」その他フェノチアジ ン、4ーペンゾイルオキシー 2,2,6,6ーテトラ メチルピペリジン、ピス(2,2,6,6ーテトラメ チルー4ーピペリジン)セパケート、Nー(3'ー ヒドロキシプチリデン)ーノーナフチルアミンな どを例示することができる。これら例示の酸化防 止剤(E)の中でも、2,2,4-トリメチルー1,2-ジ ヒドロキノリン重合体、ユーメルカプトペンズイ ミダゾール、ユーメルカプトペンダイミダゾール 亜鉛塩、ジプチルジチオカルバミン酸ニツケル塩、 モノ(αーメチルベンジル)フェノール、ジ(α ーメチルベンジル)フェノール、トリ(αーメチ ルベンジル)フェノール、2.6 ージー第三プチル ー 4 ーメチルフエノール、Nー(ゴーヒドロキシ プチリデン)ーナフチルアミン及びこれらの少な くとも二種の併用を、好ましく例示できる。

本発明では上記(A)~(E)各成分に加えて更に炭素一炭素不飽和結合を実質的に含まない低分子量のポリプテンを共重合ゴム(A)及び(B)の合計 / 0 0 重量部に対して約5 ~約5 0 重量部、好ましくは約 / 0~約4 0 重量部配合する。このようなポリプテン(F)の特定量の配合により上記成分(A)~(E)及びその他の成分を均一に混合する目的で採用されるロール加工工程で、ロールへの喰い込み、ロールへの奢き付が良好となり、且つ本発明の組成物からの加硫物の耐熱老化性が相当保持され、ロール加工性ならびに耐熱老化性いずれにも優れることになる。

ポリプテン(P)成分の配合量が過少すぎるとロール加工性が悪化し、又過多すぎると加硫物の耐熱

含む。とのようなポリプテンの使用では加硫物の 耐熱老化性は悪い。

従つて本発明で使用される低分子量ポリプテンとしては臭素価表示で約4以下のもの、好ましく は約3以下のもの、更に好ましくは2以下のもの である。これが炭素一炭素不飽和結合を実質的に 含まないとの表現の定議である。

本発明の(エチレン/αーオレフイン/ポリエン共重合ゴム)ー(エチレン/αーオレフイン共重合ゴム)系のゴム組成物は、所望により、更に他の添加剤を含有することができる。このような他の添加剤の例としては、成形補助剤、充塡剤もしくは顔料、発泡剤、その他の慣用の他の添加剤をあげるととができる。

該成形補助剤の例としては、リンノール酸、ステアリン酸、パルミチン酸、ラウリン酸、ステアリン酸パリウム、ステアリン酸カルンウム、ステアリン酸亜鉛、上配酸のエステル類など、高級脂肪酸、その塩及びそのエステル類などを例示することができ、これらは単独でも複数種併用してで

老化性に劣ることになるので上記の範囲の特定量 の配合とする。

ポリプテン(P)は数平均分子量で約300~約3000、好ましくは約400~約1000と低分子量のものである。該分子量が約300未満と小さいと、加硫物が高温雰囲気下での硬度変化が大きくなり、又該分子量が約3000をこえて大であると高温雰囲気下で、破断点伸び、破断点応力などの機械的性質が変化し、いずれの場合も耐熱老化性に劣ることとなり上記範囲の分子量のものが良い。

炭素一炭素不飽和結合を実質的に含まないポリプテンとはポリイソプチレン又はイソプチレンと 少量の他のブテン類との共重合体などを水素還元等の手法により焊素一炭素不飽和結合を実質的に 消去したものである。低分子量のポリプテンはフリーデル・クラフツ触媒の如きカチオン重合触媒によりプテン類を重合することにより製造され、通常、重合反応の際に生起する不均化反応、その他の副反応により二重結合を相当最高分子銷内に

も利用することができる。これら成形補助剤の使用量は適宜に選択できるが、好ましくは、共重合ゴム成分(A)及び(B)の合計 / 00重量部に対して約 / 0重量部まで、より好ましくは約 / ~約 5重量部の使用量で利用することができる。

又、該充填剤もしくは顔料の例としては、微粉ケイ酸もしくはケイ酸塩類、炭酸カルンウム、タルク、クレー、カーボンブランクなどの如き無機充填剤もしくは顔料を、好ましく例示できる。このような充填剤類の配合量も適宜に選択でき、例えば、共重合ゴム成分(A)及び(B)の合計 / 0 0 重量 部までの使用量を例示するとができる。好ましくは約 / 8 0 重量 部までの量で利用することができる。約 2 0 0 重量 部部を超えて過剰にすぎる量での使用は、たとえば得られる加硫物の柔軟性の低下などゴム的性質の悪化を生ずる場合があるので、加硫物の表面硬度、引張り強度などの向上が得られる量、たとえば、上記例示の如き使用量で利用するのがよい。これら充填剤類の使用質は、利用する充填剤類の種類や

ゴム組成物の用途などによつても適宜に選択変更 できる。

たとえば、高圧送電用電線の絶縁層として利用するゴム組成物の場合には、ゴム成分(A)及び(B)の合計 / 0 0 重量部に対して、好ましくは約50重量 5 以下、より好ましくは約30重量 5 以下の如き使用量を例示することができる。又、一般に、電気絶縁材料に望まれる体積固有抵抗は約1012 Ω・0 0 以上であり、従つて止むを得ず電導性の性質を有するカーボンブラックを使用するときは上記合計 / 0 0 重量部に対して約15重量部以下で利用するのが好ましい。

更に、他の添加剤として、発泡体を形成する目的で、発泡剤、発泡助剤などを配合することもできる。このような発泡剤の例としては、重炭酸ナトリウム、炭酸ナトリウム、重炭酸アンモニウム、炭酸アンモニウム、亜硝酸アンモニウムなどの無機発泡剤,N.NージメチルN.Nージニトロソ・ペンタメチレン・テトラミンなどのニトロソ化合物,アソジ

成形品の形の組成物であることができる。このような未硬化もしくは硬化組成物の調製手段それ自体はよく知られており、本発明においても同様に行うことができる。

たとえば、自動車エンジン周辺のブラグキャッ プ、イグニンションキャップ、デイストリプユー ターキャップなどの電気絶縁物を得るには、バン バリーミキサーなどのミキサー類を用いて約90 とないし約150とで、たとえば約4ないし約 10分間、共重合ゴムA、共重合ゴムB、無機充 塡剤及び必要に応じて加工補助剤などを混練した 後、オープンロールなどのロール類を用いてロー ル温度たとえば約40ないし約80cの如き実質 的な加硫を生じない温度で酸化防止剤、有機過酸 化物及び加硫助剤などを追加混合し、たとえばシ ート状又はリポン状などの配合ゴムを調製する。 この配合ゴムをたとえば押出成形機によつて上記 キャップ類の形状に成形し、成形と同時に加硫温 度に加熱、あるいは成形後、成形物をたとえば約 / 30 とないし約 220 とに加熱された加硫槽内

カルボンアミド、アゾビスイソプチロニトリル、 アゾシクロヘキシルニトリル、アゾジアミノベン ゼン、パリウム・アゾジカルポキシレートなどの アゾ化合物;ペンゼン・スルホニル・ヒドラジド、 トルエン・スルホニル・ヒドラジド、p · p'ーオ キシピス (ペンゼンスルホニル・ヒドラジド)、 ジフエニルスルホンー3.3-ジスルホニル・ヒド ラジドなどのスルホニル・ヒドラジド化合物リカ ルシウムアジド、4,4-ジフエニル・ジスルホニ ルアジド・パラ・トルエン・マルホニルアジドな どのアジド化合物;を挙げることができる。なか でもニトロソ化合物、アゾ化合物及びアンド化合 物が好ましく使用される。その使用量もたとえば ゴム成分(A)及び(B)の合計 / O O 重量部当り約 Q s ~約30重量部の如き使用量で適宜に選択利用で きる。

本発明の(エチレン/αーオレフイン/ポリエン共重合ゴム)ー(エチレン/αーオレフイン共 重合ゴム)系のゴム組成物は、未硬化(未加硫) 組成物であることができるし、更に硬化(加硫)

でたとえば約1分ないし約60分間加熱するとと により、或は又は配合ゴムを熱プレスを用いて成 形と同時に該温度、該時間加熱することにより加 硫を行い、上記キャップ類を製造することができ る。

又たとえば、電線の通電部分を円筒状に被覆する絶縁加硫層を形成する場合には、たとえば、上記例示態様と同様にして調製されたシート状又はリボン状などの配合ゴムを、たとえば約90ないし約1/0でに加熱された押出機に供給し、別途、該押出機に導入された通電部の導線を円筒状に押出し被覆し次いで一体となつた導線部及び絶縁部をスチームによりたとえば約180~約220でに加熱された加硫槽内に連続的に導入し、約05~約10分間加熱することにより、上記絶縁層を形成することができる。

又、本発明の組成物から耐熱老化性に優れたホース類、ベルト類、シート類。シール材等を製造することもできる。

以下、比較例と共に、実施例により本発明の数

実施態様について、更に詳しく説明する。

実施例、比較例で使用した共重合ゴム

実施例及び比較例で使用した共重合ゴム(A)及び 共重合ゴム(B)を下掲表 / に示す。

尚、αーオレフインとしてはプロピレンを用い、 共重合ゴム(A)におけるポリエンとしてはエチリデ ンノルボルネンを使用した。

` 羧 /.

	モ ル 比 (エチレン/プロピレン)	(y)	ョウ素価
共重合ゴムA	68 / 32	155	14
共角合ゴム B	80/20	135	1.3

又、実質的に炭素ー炭素二重結合を含有しない低分子量のポリプテン(F)としては出光ポリプテン 3 5 H (ポリイソプチレン:出光石油㈱社製)を使用し、性状は次の通りである。

数平均分子量

約んんの

臭 索 価

約二

ロールへの喰い込み状況

- 5 すばやく喰い込む
- 4 すとしゆつくり喰い込む
- 3 ゆつくり喰い込む
- 2 かなりゆつくり喰い込む
- / 非常にゆつくり喰い込む

ロールへの巻き付き状況

- s 完全に巻き付く
- 4 少し浮き気味に巻き付く
- 3 半分程度浮き気味に巻き付く
- 2 ほとんど巻き付かない
- / 完全に巻き付かない

ロールから分出しされたシートを用いて熱プレスにより!60℃、30分間、圧力!50㎏/cml Pに処理し、!20m×!40m×20mのシート状加 硫物を得た。この加硫物より、JIS K630! に従う3号ダンベルを打抜き、JIS K630! の規定に従う方法で、引張速度500m/mm、 25℃で破断点における破断点応力TB; (㎏/ cml)、破断点伸びBB; (男)を測定した。更に 実施例パー』、比較例1、2

表 / の共重合ゴム A と共重合ゴム B とを、表 J に記載される割合で使用し、表 2 の配合表に従つ て配合ゴムを作製後、加硫物を得た。

すなわち共重合ゴムA、共重合ゴムB、ポリブテン(F)、亜鉛華、ステアリン酸、ミストロンペーパータルク、シースト日及びヨドブラストPを表 4の配合表に従つて、43 ℓのパンパリーミキサー(00 C型、神戸製鋼社製)により6分間混練した後、酸化防止剤、加硫剤及び加硫助剤を追加し、8×20インチのオープンロールを用いてロール温度 40 ℃で/5分間混練した後、厚さ5 mmの配合ゴムのシートを分出した。

上記ロールを用いる操作(ロール加工工程)において、パンパリーミキサーにより調製された加 硫剤を含まない配合ゴムのロールへの喰い込み状 況とロールにより加硫剤を均一に混合する際のロールへの巻き付き状況を観察し、次のよ段階評価 を行つた。

JIS K 6 3 0 / に従つた加硫物の破度 II S 1 (JIS A) を測定した。これらの値を初期物性として表 3 に示した。次に前記の 3 号 ダンベルを東洋精機製「TEST TUBE AGING TESTER」を用いてテストした。テストは、 / 7 0 をの温度に、空気雰囲気下、7日間晒した後、及び / 3 0 をの温度に、空気雰囲気下、2 0 日間晒した後の試料(3 号 ダンベル)について行つた。各々のダンベルについて前記と同一の方法で破断点応力 T B 2 (% / cm) 、破断点伸び E B 2 (%)、硬度 HS 2 を制定した。△TB、△EB、△HSを次式によつて計算し、耐熱老化性の目安とした。

$$\Delta T B (R) = \frac{TB_2 - TB_1}{TB_1} \times /00$$

$$\triangle E B (R) = \frac{EB_2 - EB_2}{EB_1} \times /00$$

 $\triangle HS = HS_2 - HS_1$

表。

,					
配	合 物	配合量(重量部)			
共電台	サムムナ はなた合重共	100			
酸 化防止剤	ノクラック MB ¹⁾ ノクラック 224 ²⁾	/ a.s			
加碳剤	ノニーキサ V-40 3)	? (00/モル部)			
加強助剤	バルノック DGM ⁴⁾ 疏 黄	2 (00058モル部) 005(000/6モル部)			
低分子	子量 ポリブテン(F)	3 0			
	亜 鉛 華				
	ステアリン酸	a 5			
その他	5) ミストロンベー・・タルク	. 40			
	シースト H 6)	/ 5			
	ョトプラスト ア ⁷⁾	3			

- 1) ユーメルカプトペンズイミダゾール(大内新 與化学社製)
- 2) 2.2.4ートリメチルーノ.2ジヒドロキノリ

ンの重合体(大内新興化学社製)

- 3) nープチルー4.4ービス(第三プチルペルオ キシ)バレレート(日本油脂社製)
- 4) p.p-ジベンゾイルキノンジオキシム(大内 新興化学社製)
- 5) タルク(日本ミストロン社製)
- 6) HAFカーポンプラック(東海カーポン社製
- ?) 高級脂肪酸エステル(淀川化学社製) 更にシート状加硫物から試料を採取し、ASTM D 251に従い体積固有抵抗(DC500V-/ 分値)、高圧シエーリングプリッジ法(1000 V)により誘電率、誘電正接、またJI8 K 69//に従つて交流破壊電圧を測定した。以上 の結果を表ふに示した。

表

			比較例 /	実施例 /	実施例 2	実施例 3	比較例 2
共重合ゴムA 1) 共重合ゴムB 1)		100	80	75	60	0	
		0	20	25	40	100	
初 TB, (Kg/cml)		(Kg/cnl)	//2	117	114	110	107
月 報	B EB	, (%)	500	520	520	550	580
<u></u>	期 物 性 HS ₁		59	58	58	58	57
	120 0	△TB (%)	-37	-30	-28	-29	-45
耐敏	77日	△EB (98)	-5 5	-32	-30	33	-46
熟老	, H	△HS	+//	+2	+2	+2	+4
化試	/30 %	△TB (96)	-43	-26	-25	-28	-50
験	20 日	△EB (96)	-58	· -37	-35	34	—5 3
	2011	△HS	+/2	+/	+2	+2	+2
電	体積固有	抵抗 2)	277	267	2.45	254	2.34
気	誘 電 率		3.8	3.6	3.7	3.7	3.5
気特性	誘 電 正 接		0.27	0.24	0.23	0.25	0.24
	交流破壞	電圧 3)	29	27	28	28	26
	ル加工性【	喰い込み性		5	5	5	5
	" 加工社	巻き付き性	5	<u>.</u>	5	. 5	5

1) 重量部 2) 単位: × /0 ¹⁵ Ω·cm 3) 単位: KV/mm

比較例3、4

実施例 4 で、ポリプテン(F)の量を表 4 に示され る如く変更する以外は実施例2と同一の操作を行 つた。

結果を表化に配した。

比較例5、6

実施例はにおいて、酸化防止剤の量、加硫剤の 量並びに加硫助剤の量を表まに記載される如く変 更する他は同一の操作を行つた。結果を表まに示 した。

尚、比較例 5 は酸化防止剤の配合量が少ない例 であり、比較例もは加疏助剤の配合量が少ない例 である。

比較例?

実施例 1 で低分子量ポリプテン(F)の代りに出光 ポリプテン3まR(数平均分子量約100、臭素 価約 / 5 1 出光石油株式会社製) を 3 0 重量部を ・配合し、その他は実施例2と同一の操作を行つた。

		比 較 例			
		5	6	7	
酸化防』	-剤 リ				
ノクラ	ツク MB	0.2	,	. /	
出光ポリフテン 35R		_	_	30	
加硫	利 2)				
ゲーキサン V-40		0.01	0.01	001	
加蘇助剤 2)					
バルノック DGM		00058	0.0001	0.0058	
初期	TB ₁ (Kg/cal)	116	96	//5	
物物	EB 1 (96)	5/0	710	530	
性	HS;	5 B	56	58	
耐 / 10 熱 t	△TB (%)	-35	-46	42	
	△BB (%)	45	-s 8	-48	
験	ΔHS	+5	+8	+6	

- 1) 数値はゴム / 00重量部に対する重量部
- 2) 数値はゴム / 0 0 重量部に対するモル部

結果は表よに記した。

表

						比象	伊山王	比較例 4	٦
低分子量ポリプテン 1)						0	60		
初		TB 1 (Kg/cml)					150	75	
期物		EB	; ((%)	l		500	7/0	
性		អន ₁				7/	45		
				ΔТВ	(96)		5	-38	
耐	/10 8		١.	△EB (56)		-	-25	-48	
熟老	7 🗄		•	△H8			+3	+/4	
化試	/30 t			△T B	66)		-8	-42	
験			- [· .	ΦEB	660		-24	-5/	
			□ □ △HS				+3	+/4	
			喰い	い込み性			3	5	
ロール加工性		巻き	巻き付き性			, .	3		

1) 重量部

以上の実施例及び比較例から本発明の組成物か ら加工性良く耐熱老化性に優れる加碗物が得られ ることが明らかであろう。

> 出願人 三井石油化学工業株式会社 代理人 ш 和

特開昭56~118440(12)

手続補正書(自発)

昭和 55年 4月 / / 日

特許庁長官 川 原 能 雄 殿

- 1. 事件の表示 特職昭なまー2/696号 公 昭
- 2. 発明の名称 ゴム組成物
- 3. 補正をする者 出願人(588) 三井石油化学工業株式会社
- 4. 代 理 人

〒100 東京都千代田区霞が関三丁目2番5号 三井石油化学工業株式会社内

(7049) 山 口 電話 東京 580--2019

5. 補正命令の日付



6 補正の対象

明細書

? 補正の内容

明細書の浄書(内容に変更なし)